Requested Patent:

EP0202538A1

Title:

GROWTH PROMOTING AGENTS.;

Abstracted Patent:

EP0202538;

Publication Date:

1986-11-26;

Inventor(s):

HALLENBACH WERNER DR; LINDEL HANS DR; BERSCHAUER FRIEDRICH DR; SCHEER MARTIN DR; DE JONG ANNO DR ;

Applicant(s):

BAYER AG (DE);

Application Number:

EP19860106209 19860506;

Priority Number(s):

DE19853517706 19850517; DE19853529247 19850816;

IPC Classification:

A23K1/16; C07D333/38; C07D333/68; C07D333/78; C07D333/80;

Equivalents:

AU5721786, BR8602224, CS8603569, DE3529247, DK230086, ES8801815, FI862201, GR861269, HU41244, NZ216159

ABSTRACT:

1. Use of thienylureas or -isoureas of the formula I see diagramm: EP0202538,P28,F4 in which A represents the radical la and lb see diagramm: EP0202538.P28.F5 see diagramm: EP0202538,P28,F6 R**1 represents hydrogen, halogen, nitro, CN, alkoxy, alkytthio, halogenoalkoxy, halogenalkytthio, alkoxyalkyl or optionally substituted radicals from the group comprising alkyl, acyl, aroyl and aryl, R**2 represents hydrogen, halogen, nitro, CN, alkoxy, alkytthio, halogenoalkoxy, halogenoalkytthio, alkoxyalkyl or optionally substituted radicals from the group comprising acyl, aroyl, alkyl and aryl, or R**1 and R**2, together with the adjacent C atoms, represent an optionally substituted saturated or unsaturated carbocyclic or heterocyclic ring, which can optionally carry a carbonyl function, R**3 represents the radicals CN, COOR**7, COONR**8 R**9 or COR**10 , R**4 represents hydrogen or alkyl, R**5 represents hydrogen. optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, optionally substituted anyl or heteroaryl, R**6 represents hydrogen, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, optionally substituted aryl or heteroaryl, R**7 represents hydrogen, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl or optionally substituted aryl, R**8 represents hydrogen, alkyl or cycloalkyl, R**9 represents hydrogen. optionally substituted alkyl or optionally substituted anyl and R**10 represents optionally substituted alkyl or optionally substituted aryl, as growth-promoting agents for animals.

(1) Veröffentlichungsnummer:

0 202 538

A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 86106209.9

(22) Anmeldetag: 06.05.86

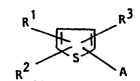
(a) Int. Cl.4: A 23 K 1/16 C 07 D 333/38, C 07 D 333/68 C 07 D 333/78, C 07 D 333/80

- (30) Priorität: 17.05.85 DE 3517706 16.08.85 DE 3529247
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 26.11.86 Patentbiatt 86/48
- (84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE
- (71) Anmelder: BAYER AG Konzernverwaltung RP Patentabteilung D-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk(DE)

- 2 Erfinder: Halfenbach, Werner, Dr. Kleiststrasse 10 D-4018 Langenfeld(DE)
- (72) Erfinder: Lindel, Hans, Dr. Carl-Duisberg-Strasse 321 D-5090 Leverkusen(DE)
- (72) Erfinder: Berschauer, Friedrich, Dr. Claudiusweg 9 D-5600 Wuppertal 1(DE)
- (72) Erfinder: Scheer, Martin, Dr. Herberts-Katernberg 7 D-5600 Wuppertal 1(DE)
- (72) Erfinder: de Jong, Anno, Dr. Stockmennsmühle 46 D-5600 Wuppertal 1(DE)

(M. Leistungsfördernde Mittel.

Die vorliegende Erfindung betrifft leistungsfördernde Mittel für Tiere, die durch einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der formel I



in welcher A für die Reste la und Ib steht

$$R^4 O - R^5$$
| | - N - C = N - R⁶ und

R³ für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht, gekennzeichnet sind.

- 1 -

5 BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

5090 Leverkusen, Bayerwerk

Konzernverwaltung RP Patentabteilung

Rt/cm/c

11

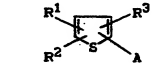
10

Leistungsfördernde Mittel

15

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von teilweise bekannten Thienylharnstoffen und -isoharnstoffen als leistungsfördernde Mittel bei Tieren.

- Thienylharnstoffe sind bereits bekannt geworden. Sie finden Verwendung als Herbizide und Pflanzenwachstumsregulatoren (vgl. DE-OS 2 040 579, 2 122 636, 2 627 935, 3 305 866, EP-OS 4 931).
- Es ist jedoch nichts über ihren Einsatz als leistungsfördernde Mittel bei Tieren bekannt geworden.
- 1. Es wurde gefunden, daß Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel I



1

35

in welcher

L A 23 725-Ausland

5 A für die Reste Is und Ib steht

$$R^4$$
 0 | | | | - N - C - NR⁵R⁶ | I'a

10

- 15 R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- 20
 R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- 25
 R1 und R2 gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen oder heterocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- 30 R^3 für die Reste CN, $COOR^7$, $CONR^8R^9$, COR^{10} steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht.

- 5 R⁵ für Wass rstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff oder Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- 20 R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

hervorragende leistungsfördernde Wirkung bei Tieren besitzen. Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel I sind z.T. bekannt.

30

Thienylharnstoffe der Formel II

11

- 5 in welcher
 - A für den Rest Ia steht

Ia

- R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- ${
 m R}^3$ für die Reste CN, ${
 m COOR}^7$, ${
 m CONR}^8{
 m R}^9$, ${
 m COR}^{10}$ steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

35

15

- für Wasserst ff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes

 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder

 Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloslkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht.
- R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

können z.B. hergestellt werden, indem man Thienylisocyanate der Formel III

in welcher

35 R¹, R² und R³ die oben angegebene Bedeutung haben.

mit Aminen der Formel IV

H - NR5R6

IV

in welcher

10

 R^5 und R^6 die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt.

2. Es wurden die neuen Thienylisocyanate der Formel III gefunden

in welcher

- 25 R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- 30 R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl
 steht,

- R¹ und R² gemeinsam mit den angr nz nden C-At men für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
 - R³ für die Reste COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht.
- R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Methyl, Cycloalkyl, C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 20
 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl
 steht,
 - R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

mit Ausnahme von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-iso-cyanat.

3. Es wurde ferner gefunden, daß man die neuen Thienyl30 isocyanate der Formel III gemäß 2 (oben) herstellen kann, indem man Thienylamine der Formel V

Le A 23 725

10

in welcher

 R^{1} , R^{2} , R^{3} die in 2 (oben) angegebene Bedeutung haben,

10

mit Phosgen umsetzt.

4. Es wurden ferner die neuen Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel VI gefunden

15

in welcher

20

n für 3, 4, 5 oder 6 steht,

A für die Reste Ia und Ib steht

25

Ia

Ιb

30

 R^3 für den Fall, daß n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, $COOR^7$, $CONR^8R^9$, COR^{10} steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste $COOCH_3$, $COO(C_{2-4}-Alkenyl)$, $CONR^8R^9$, COR^{10} steht,

- 5 R4 für Wass retoff oder Alkyl at ht,
 - für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- 15 R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- 25 R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
- Es wurde ferner gefunden, daß man die Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI erhält,

5 in welch r

n für 3, 4, 5 oder 6 steht,

A für die Reste Ia und Ib steht

10

15

20

Ιb

- R³ für den Fall, daß n für 3,5,6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
- R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- 25 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 30 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,

- 5 R⁹ für Wasserstoff, g g b nenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - a) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und \mathbb{R}^5 für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

n, R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben

mit Isocyanaten der Formel VIII

in welcher

30 R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat,

umsetzt, oder

b) wenn man für den Fall, daß λ für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

in welcher

n und R3 die oben angegebene Bedeutung haben.

mit Aminen der Formel IV

$$H - NR^5R^6$$
 IV

in welcher

 \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 die oben angegebene Bedeutung haben.

25 umsetzt, oder

c) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

35

n, R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben,

> mit Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X

10

Hal - C = N -
$$R^6$$
 X . $O-R^5$

in welcher

 R^5 und R^6 die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Halogen steht,

20 umsetzt.

Es war völlig überraschend, daß die Thienylharnstoffe der Formel I leistungsfördernde Eigenschaften bei Tieren aufweisen. Es gab aus dem Stand der Technik keinerlei Hinweis auf diese neue Verwendung der teilweise bekannten Thienylharnstoffe der Formel I.

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel I in welcher

30 A für die Reste Ia oder Ib steht.

 R^1 für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C_{1-4} -Alkoxy, C_{1-4} -Alkylthio, gegebenenfalls substituiertes C_{1-6} -Acyl, gegebenenfalls substituiertes Aroyl, insbe-

Le A 23 725

5 sonder Benz yl, für geg benenfalls durch Halogen, C_{1-4} -Alkoxy, C_{1-4} -Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Arylamino, insbesondere Phenyl-Di-C₁₋₄-alkylamino, 10 amino substituiertes C₁₋₆-Alkyl sowie für Phenyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C₁₋₄-Alkyl, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C1-4-Alkyl-15 amino, Di-C1-4- alkylamino, C1-4-Alkoxyalkyl, C₁₋₄-Halogenalkyl, C₁₋₄-Halogenalkoxy, C₁₋₄-Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls halogensubstituiert sind, Acyl.

20 R² für die bei R¹ aufgeführten Reste steht,

 \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 gemeinsam mit den angrenzenden beiden C-Atomen für gesättigte oder ungesättigte carbocyclische Reste mit 5-8 Ringgliedern stehen, die gegebenenfalls durch 25 OH, C1-4-Alkyl, Halogen, Nitro, CN, C1-4-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino, C₁₋₄-Dialkylamino, C₁₋₄-Halogenalkyl, C₁₋₄-Halogenalkoxy, C₁₋₄-Halogenalkylthio, C1-4-Alkoxyalkyl substituiert sind und einer der 30 Ringglieder, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktion (C = 0) tragen kann; für den Fall, daß R1 und R2 mit den angrenzenden C-Atomen einen heterocyclischen Ring bilden, hat dieser 5 -6 Ringglieder und trägt 0, S oder N als Heteroatome. 35

- 5 R3 für die Rest CN, COOR7, CONR8R9, COR10 steht.
 - R^4 für Wasserstoff oder C_{1-4} -Alkyl steht,
- \mathbb{R}^5 für Wasserstoff, für gegebenenfalls durch Halogen, 10 C1-4-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Di-C1-4-alkylamino substituiertes C1-4-Alkyl, C3-8-Cycloalkyl, C2-6-Alkenyl ferner für Phenyl 15 oder Naphthyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C1-4-Alkyl, CN, C1-4-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Di-C1-4-al-20 kylamino, C₁₋₄-Alkoxyalkyl, C₁₋₄-Halogenalkyl, C1-4-Halogenalkoxy, C1-4-Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls halogensubstituiert sind, sowie für Thienyl steht, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch 25 C₁₋₄-Alkyl, CN, Halogen, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl substituiert ist,
 - R⁶, R⁷ fund R⁹ für die bei R⁵ angeführten Reste stehen.
- 30 \mathbb{R}^8 für Wasserstoff oder C_{1-4} -Alkyl, C_{3-8} -Cycloalkyl steht,
- R¹⁰ für die bei R⁵ angeführten Reste, mit Ausnahme von Wasserstoff steht.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in welch r

- 5 A für die Rest la und lb steht.
- für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiert ist,

 Phenyl, das gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl, Halogen,

 C₁₋₄-Halogenalkyl, insbesondere Trifluormethyl,

 C₁₋₄-Hologenalkoxy, insbesondere Trifluormethoxy substituiert ist, für Nitro, Acyl, insbesondere Acetyl, steht.
- 15 R² für die bei R¹ angegebenen Reste steht.
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gesättigten 5-8-gliedrigen carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl substituiert ist und gegebenenfalls an den Ringgliedern, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktionträgt, sowie gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen annellierten Benzolring stehen, der gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, C₁₋₄-Alkyl substituiert ist.
 - R3 für die Reste CN, COOR7, CONR8R9, COR10 steht,
- \mathbb{R}^4 und \mathbb{R}^6 für Wasserstoff stehen,
- für Wasserstoff, C_{1-6} -Alkyl, C_{1-4} -Alkylthio- C_{1-4} -alkyl, Cycloalkyl mit bis zu 8 C-Atomen, C_{2-4} -Alkenyl, Phenyl, das gegebenenfalls durch C_{1-4} -Alkyl, C_{1-4} -Halogenalkyl, C_{1-4} -Alkoxy, Halogen, insbesondere

- Chlor, Nitro, substituiert ist, Naphthyl, Thi nyl, das gegebenenfalls durch CN, C_{1-4} -Alkyl, C_{1-4} -Alkoxycarbonyl substituiert ist, steht,
- für Wasserstoff, C₁₋₄-λlkyl, insbesondere Methyl,

 Ethyl, n-, t-Butyl, C₂₋₄-λlkenyl, insbesondere Allyl,

 sowie für Phenyl steht,
 - R^8 für Wasserstoff, C_{1-4} -Alkyl steht,
- 15 R^9 für Wasserstoff, C_{1-4} -Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl steht,
 - R^{10} für C_{1-4} -Alkyl, insbesondere Methyl, Phenyl steht.
- Insbesondere seien Verbindungen der Formel I genannt, in welcher
 - A für den Rest der Formel la steht,
- für Wasserstoff, C₁₋₅-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, Isopropyl, t-Butyl, n-Pentyl, Acetyl, Phenyl, Nitro steht.
- R² für die bei R¹ angeführten Reste steht,
- R^1 und R^2 gemeinsam für einen an den Thiophenring ankondensierten Cyclopentan-, Cyclohexan-, Cyclohexan-, Cyclohexan-, Cyclohexanon- oder Benzolring stehen, die gegebenenfalls durch C_{1-4} -Alkyl, insbesondere

- Methyl, Halogen, insbesondere Chlor, Nitro substituiert sein können, stehen,
 - R³ für die Reste CN, CONR⁸R⁹, COOR⁷, COR¹⁰ steht,
- 10 R^4 und R^6 für Wasserstoff stehen,
 - für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, Cycloalkyl mit bis zu 6 C-Atomen, Phenyl, das gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, Methyl, Methoxy, Trifluormethyl substituiert ist, steht,
- R⁷ für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, n-, t-Butyl, C₂₋₄-Alkenyl insbesondere Allyl, sowie für Phenyl steht,

R⁸ für Wasserstoff steht,

- R⁹ für Wasserstoff oder Methyl steht,
- 25 R¹⁰ für Methyl oder Phenyl steht.

30

15

5 Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen genannt:

10		R^1 R^3	A = -NH-CO-NHR ⁶		
10	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	
15	н	-сн ₃	3-C0 ₂ Et	-сн _З	
	н	сн ₃	3-CO ₂ Et	-сн -сн ₃	
20	н .	-ch ch ³	3-CO _Z EŁ	-(H)	
25	н	-CH -CH3	3-CO ₂ Et		
	H	-CH CH3	3-C0 ₂ Et	sec-Butyl	
30	н	-CH ₂ -CH	3-C0 Et	-сн	
	Н	-сн ² -сн ³	3-C0 ₂ Et	-сн - сн ³	
35	н	-сн ₂ -сн сн ₃	3-CO ₂ Et	-(H)	

5 _R 1 _R 2	R ³	R ⁶
н -сн ₂ -сн сн ₃	3-C0 ₂ Et	
н -сн ₂ -сн ₃ сн ₃	3-CO ₂ Et	sec-Butyl
H -CH ₂ -CH CH ₃	3-CO ₂ Et	tertButyl
сн ³	3-CO ₂ Et	tertButyl
²⁰ -CH ₃ -Et	3-C0 ₂ Et	сн ³ -сн сн ³
-CH ₃ -Et	3-C0 ₂ Et	
²⁵ ←CH ₂ +3	CONH2	СНЗ
+cH ₂ + ₃	CONHS	1-Propyl
+CH ₂ →3	CONH2	n-Butyl
+ch ₂ →3	CONH ₂	Cyclohexyl
+CH ₂ +3	CONH2	Phenyl
+CH2+3	CONH2	4-Chlorphenyl
+CH ₂ + ₄	CONHC ₂ H ₅	CH ₃
+CH ₂ + ₄	CONHC ₂ H ₅	1-Propyl
+CH ₂ -s-CH ₂ CH ₂ +	CONHS	CH3
35 (CH₂-NH-CH₂CH₂)	соос ₂ н ₅	сн ₃

5	;			$\lambda = -NH-CO-NR^5R^6$			
	R ¹	R ²	R ³	R ⁵	R ⁶		
	+CH	2 ⁺ 4	соосн3	сн3	CH3		
10	←СН	2 ⁺ 4	COOCH ³	CH ³	C ₂ H ₅		
	+CH		COOCH3	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅		
	←CH	2 ⁺ 4	CONH ₂	СН ^З	сн ³		
	+CH	2+4	CONH2	CH ³	С ₂ Н ₅		
15	+CH	2+4	CONH2	С ₂ Н ₅	с ₂ н ₅		
	-+CH	2 ⁺ 4	CN	CH3	снз		
	+CH		CN	СН ^З	с ₂ н ₅		
	-+CH	2 ⁺ 4	CN	C₂H ₅	с ₂ н ₅		
20	-+CH	2 ⁺ 5	COOCH ³	сн ₃	снз		
	+CH	2 ^{-}} 5	COOCH ³	СН ^З	с ₂ н ₅		
	+CH	2 [†] 5	COOCH ³	с ₂ н ₅	с ₂ н ₅		
	≺CH		CONH ₂	сн _З	СНЗ		
	+CH	2 ⁺ 5	CONH ₂	СН ^З	C2H5		
25	-+CH		CONH2	с ₂ н ₅	C2H5		
	+CH	275	CN	сн _З	снз		
	-+CH	2 ⁺ 5	CN	С ₂ Н ₅	С ₂ Н ₅		
	R ¹		R ²	. R ³	$R^6 (R^5 = H)$		
30					CH3		
	H		-сн3	3-CO ₂ Et	-сн сн _з		
	H		-CH3	3-C0 ₂ Et	-сн ₃		
35	н		-сн ₃	3-CO ₂ Et	-(H)		
	H		-CH3	3-co ₂ Et	-(0)		

5	R ¹	R ²	R ³	R ⁶
10	сн ³ -сн _{Сн³}	н	з-с-ин ² о	-сн ₃
15	-CH -CH3	н	3-С-ин ²	· - ()
	CH ³	н	о з-с-ин ₂	-CH -CH ³
20	H	-Et	3-CO _Z Et	-сн ₃
	н	-Et	3-CO ₂ Et	сн ³ -сн
25	H	-Et	3-C0 ₂ Et	сн ³ -сн `сн ³
	н .	-Et	3-C0 ₂ Et	- 💮
30	н	-Et	3-CO ₂ Et	tertButyl
	н	-Et	3-C0 ₂ Et	(R ⁵) (R ⁶) -CH ₃ , -CH ₃
35	-Et	-сн ₃	3-CO ₂ Et	-сн ₃ , -сн ₃

Le A 23 725

5	R ¹	R ²	R ³		R ⁶	
10	CH ₃ CH ₃ CH ₃	н н н н	COOC ₂ H ₅ COOC ₂ H ₅ COOC ₂ H ₅ COOC ₂ H ₅		CH ₃ i-Propyl i-Butyl Cyclopentyl Cyclohexyl	
15	H H H	H n-C ₅ H ₁₁	COOC ₂ H ₅		Phenyl 4-Methoxyphenyl CH3 i-Propyl i-Butyl Cyclopentyl Cyclohexyl Phenyl 4-Chlorphenyl 4-Methoxyphenyl Cyclopropyl	
25		A =	0-R ⁵ -NH-C=NR ⁶		·	
30	R ¹	R ²	R3	R ⁵	R ⁶	
35	-сн3	-cH ³	3-C02Et	-Et	-сн3	
	-н	-(0)	3-C0 ₂ Et	-Et	-сн3	
	-н	-н	3-CO ^S Ef	-Me	-	

Le A 23 725

- Die Thienylharnstoff dr Frmel I sind teilweise bekannt. Sie lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen (DE-OS 2 122 636, 2 627 935).
- Die Thienylverbindungen der Formel II, in welcher der Rest

 10 A für den Harnstoffrest der Formel Ia in 2-Stellung des
 Thienylrings steht, lassen sich besonders vorteilhaft herstellen, indem man Thienyl-2-isocyanat der Formel III mit
 den Aminen der Formel IV umsetzt (vgl. Verfahren 2 oben).
- Verwendet man 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen und Methylamin, läßt sich der Reaktionsverlauf durch folgendes Reaktionsschema darstellen:

Als Verbindungen der Formel III werden bevorzugt die jenigen eingesetzt, die in den Substituenten R¹, R² und R³ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen. Die Verbindungen der Formel III sind neu. Ihre Herstellung erfolgt nach dem unter 4 angegebenen Verfahren, das weiter unten näher erläutert wird.

Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen der Formel III genannt:

- 2-Isocyanat -3-cyano-thiophen
 2-Isocyanat -3-carbethoxy-5-is butyl-thiophen
 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
- 15 2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-carbethoxy-4-methyl-5-phenyl-thiophen

Als Verbindungen der Formel IV werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, die in den Substituenten R⁵ und R⁶ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen haben. Die Verbindungen der Formel IV sind bekannte Verbindungen der organischen Chemie.

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel IV
25 genannt:

Ammoniak, Methylamin, Dimethylamin, Ethylamin, Diethylamin, n-Propylamin, Di-n-propylamin, Isopropylamin, Di-isopropylamin, n-Butylamin, i-Butylamin, sec-Butylamin, t-Butylamin, Cyclopentylamin, Cyclohexylamin, Anilin, 2-Chloranilin, 3-Chloranilin, 4-Chloranilin, 2-Nitro-anilin, 3-Nitroanilin, 4-Nitroanilin, 2-Methylanilin, 3-Methylanilin, 4-Methylanilin, 2-Trifluormethylanilin, 3-Trifluormethylanilin, 4-Trifluormethylanilin,

Zur H rstellung der Thi nylharnstoff der Formel II werden die Thienylisocyanate der Formel III und die Amine der Formel IV in etwa äquimolaren Mengen umgesetzt. Ein Überschuß der einen oder der anderen Komponente bringt keine wesentlichen Vorteile.

10

Die Umsetzung kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen. Als Verdünnungsmittel seien genannt:

Alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören 15 insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, . 20 ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitri-25 le, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

30

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, Triethylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydropyridimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen

- wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV- chlorid. Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.
- 10 Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20° und 70°C.
- 15 Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Amine, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.
- Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens

 20 setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuß des Amins. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch größere

 25 Mengen, z.B. der tertiären Amine, anwendbar.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

30

Wie bereits erwähnt sind die Thienylisocyanate der Formel III neu. Bevorzugt sind Thienylisocyanate der Formel III, die in den Substituenten \mathbb{R}^1 - \mathbb{R}^3 , die bei den Verbindungen der Formel I für die Substituenten \mathbb{R}^1 - \mathbb{R}^3 angegebenen be-

⁵ v rzugten B deutungen haben. B v rzugte Verbindungen der Formel III sind im einzelnen die im Verfahren 2 angegebenen Verbindungen.

Thienylisocyanate der Formel III lassen sich durch Umset
20 zung der entsprechenden Thienylamine der Formel V mit
Phosgen herstellen. Verwendet man 2-Amino-3-acetyl-4,5tetramethylenthiophen und Phosgen, läßt sich der Reaktionsablauf durch folgendes Reaktionsschema darstellen:

Als Thienylamine der Formel V werden bevorzugt diejenigen 20 eingesetzt, die in den Substituenten R¹-R³ die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Die Verbindungen der Formel V sind bekannt oder lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen (K. Gewald et al. Chem. Ber. 98 (1965), S. 3571, Chem. 25 Ber. 99 (1966), S. 94, EP-OS 4 931).

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel V genannt:

2-Amino-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen

30 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-t-butoxy-carbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen

2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen

- 2-Amino-3- thoxycarbonyl-4,5-t tramethyl n-thioph n
 2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen
 2-Amino-3-cyano-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-ethyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-n-butyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-isobutyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-ethylthiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-isopropylthiophen
- Die Umsetzung der Amine der Formel V mit Phosgen kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen.

Als Verdünnungsmittel seien genannt: inerte organische Lösungsmittel, insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol, o-Dichlorbenzol.

30

Die Umsetzung erfolgt bei -20 bis +180°C, bevorzugt bei -10 bis +100°C. Es kann bei Normaldruck oder bei erhöhtem Druck gearbeitet werden.

Die Ausgangsst ffe werden in äquimolaren Mengen eing setzt, bevorzugt ist ein Überschuß an Phosgen von 2-3 Mol
pro Mol Amin der Formel V.

Die Reaktion wird ohne oder in Gegenwart von Säurebinde
10 mitteln durchgeführt. Säurebindemittel sind bevorzugt z.B.

tertiäre Amine wie Pyridin. Dimethylanilin.

Die Amine der Formel V werden zu einer Lösung von Phosgen zugegeben und gegebenenfalls unter weiterem Einleiten von Phosgen umgesetzt. Die Umsetzung kann auch ohne Lösungsmittel durchgeführt werden.

Wie bereits erwähnt, sind die Thienylharnstoffe der Formel VI neu.

20

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel VI, in der die Reste R³ und A die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Im einzelnen seien die weiter vorne aufgeführten Thienylharnstoffe genannt.

25

Thienylharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, lassen sich nach dem weiter oben beschriebenen Verfahren aus den entsprechenden Thienylisocyanaten und den entsprechenden Aminen herstellen. Einzelheiten dieses Verfahrens sind bereits weiter oben angegeben.

Thienylharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest la steht und R⁵ für Wasserstoff steht, lassen sich aus den 35

ntspr chenden Thienylaminen der Form 1 VII durch Ums tzung mit Isocyanaten der Formel VIII herstellen. Verwendet man 2-Methylamino-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylenthiophen und Phenylisocyanat, läßt sich der Reaktionsablauf durch das folgende Reaktionsschema wiedergeben:

COOCH3
CH3
CH3
CH3

Die als Ausgangsprodukte zu verwendenden Thienylamine der Formel VII sind bekannt oder lassen sich analog zu be20 kannten Verfahren herstellen (K. Gewald Chem. Ber. 98 (1965), S. 3571, Chem. Ber. 99 (1966), S. 94, EP-OS 4 931, G. Coppola et.al. J. Heterocycl. Chem. 1982, S. 717).

Es werden bevorzugt die Thienylamine der Formel VII einge-25 setzt, die in den Substituenten R³ und R⁴ die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben.

Im einzelnen seien die auf Seite 28 und 29 aufgeführten 30 Verbindungen der Formel VII genannt.

35

Die als Ausgangsprodukt zu verwend nden Is cyanate sind bekannt. Als Beispiele seien im einzelnen genannt: Methylisocyanat, Ethyli, n-Propyli, Isopropyli, n-Butyli, Isopbutyli, tert.-Butyli und Phenylisocyanat, 3-Chlorphenylisocyanat, 4-Chlorphenylisocyanat, 2,6-Dichlorphenylisocyanat.

Die erfindungsgemäße Umsetzung zwischen den Thienylaminen und den Isocyanaten führt man vorzugsweise in Gegenwart eines Verdünnungsmittels durch. Als solche eignen sich 15 alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan. Hexan. Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, ²⁰ Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether. Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-. Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester. 25 wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsauredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon. sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin,

⁵ Tri thylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydropyrimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV- chlorid. - Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.

10

Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20°und 70°C.

15

Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Isocyanate, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.

20

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuß des Isocyanats. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch größere Mengen, z.B. der tertiären Amine, anwendbar.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

Thienylisoharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ib steht, lassen sich aus den entsprechenden Thienylaminen der Formel VII durch Umsetzung mit den entsprechenden Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X her-

stellen. Verwend t man 2-Ethylamino-3-benz yl-4,5-h xamethylenthiophen und N-Phenyl-imidokohlensäuresthylesterchlorid, läßt sich der Reaktionsablauf durch das
folgende Reaktionsschema wiedergeben:

Es werden bevorzugt die weiter oben als bevorzugt angegebenen Thienylamine eingesetzt.

25 Imidokohlensäureesterhalogenide sind bekannt.

In Formel X haben \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 bevorzugt die weiter oben angegebenen bevorzugten Bedeutungen.

30 Halogen steht insbesondere für Chlor.

Im einzelnen seien folgende Imidokohlensäureesterhalogenide genannt: N-Methylimidokohlensäureethylesterchlorid, N-Ethyl-imidokohlensäureethylesterchlorid, N-Propyl-imidokohlensäureestermethylesterchlorid, N-Phenylimidokohlensäureethylesterchlorid.

⁵ Die Umsetzung erf lgt gegebenenfalls in G genwart von Säureakzeptoren, Katalysatoren und Verdünnungsmitteln.

Die Verbindungen der Formel VII und X werden bevorzugt äquimolar eingesetzt. Ein Überschuß der einen oder anderen 10 Komponente bringt keinen wesentlichen Vorteil.

Als Verdünnungsmittel kommen alle inerten organischen Lösungsmittel in Frage, Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril. darüber hinaus Amide, wie z.B Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid. Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Als Säureakzeptoren können alle üblichen Säurebindemittel
verwendet werden. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalicarbonate, -hydroxide oder -alkoholate, wie Natrium- oder
Kaliumcarbonat, Natrium- und Kaliumhydroxid, Natrium- und
Kaliummethylat bzw. -ethylat, ferner aliphatische, aromatische oder heterocyclische Amine, beispielsweise Trime-

5 thylamin, Triethylamin, Tributylamin, Dimethylanilin, Dimethylbenzylamin, Pyridin und 4-Dimethylaminopyridin.

Als Katalysatoren können Verbindungen verwendet werden, welche gewöhnlich bei Reaktionen in Zweiphasensystemen aus 10 Wasser und mit Wasser nicht mischbaren organischen Lösungsmitteln zum Phasentransfer von Reaktanden dienen (Phasentransferkatalysatoren). Als solche sind vor allem Tetraalkyl- und Trialkylaralkyl-ammoniumsalze mit vorzugsweise 1 bis 10, insbesondere 1 bis 8 Kohlenstoffen je 15 Alkylgruppe, vorzugsweise Phenyl als Arylbestandteil der Aralkylgruppe und vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkylteil der Aralkylgruppen bevorzugt. Hierbei kommen vor allem die Halogenide, wie Chloride, Bromide und Iodide, vorzugsweise die Chloride und Bromide in Frage. Beispielhaft seien Tetrabutylammoniumbromid, Benzyl-triethylammoniumchlorid und Methyltrioctylammoniumchlorid genannt.

Die Reaktionstemperatur wird zwischen etwa 0°C und 130°C,
vorzugsweise zwischen etwa 20°C und 60°C gehalten. Das
Verfahren wird vorzugsweise bei Normaldruck durchgeführt.
Die Aufarbeitung erfolgt in üblicher Weise.

Die Wirkstoffe werden als Leistungsförderer bei Tieren zur Förderung und Beschleumigung des Wachstums, der Milch- und Wollproduktion, sowie zur Verbesserung der Futterverwertung, der Fleischqualität und zur Verschiebung des

- ⁵ Fleisch-Fett-Verhältnisses zugunsten von Fleisch eingesetzt. Die Wirkstoffe werden bei Nutz-, Zucht-, Zier- und Hobbytieren verwendet.
- Zu den Nutz- und Zuchttieren zählen Säugetiere wie z.B.
 Rinder, Schweine, Pferde, Schafe, Ziegen, Kaninchen,
 Hasen, Damwild, Pelztiere wie Nerze, Chinchilla, Geflügel
 wie z.B. Hühner, Puten, Gänse, Enten, Tauben, Fische wie
 z.B. Karpfen, Forellen, Lachse, Aale, Schleien, Hechte,
 Reptilien wie z.B. Schlangen und Krokodile.

Zu den Zier- und Hobbytieren zählen Säugetiere wie Hunde und Katzen, Vögel wie Papageien, Kanarienvögel, Fische wie Zier- und Aquarienfische z.B. Goldfische.

Die Wirkstoffe werden unabhängig vom Geschlecht der Tiere während allen Wachstums- und Leistungsphasen der Tiere eingesetzt. Bevorzugt werden die Wirkstoffe während der intensiven Wachstums- und Leistungsphase eingesetzt. Die intensive Wachstums- und Leistungsphase dauert je nach Tierart von einem Monat bis zu 10 Jahren.

Die Menge der Wirkstoffe, die den Tieren zur Erreichung des gewünschten Effektes verabreicht wird, kann wegen der günstigen Eigenschaften der Wirkstoffe weitgehend variiert werden. Sie liegt vorzugsweise bei etwa 0,001 bis 50 mg/kg insbesondere 0,01 bis 5 mg/kg Körpergewicht pro Tag. Die passende Menge des Wirkstoffs sowie die passende Dauer der Verabreichung hängen insbesondere von der Art, dem Alter, dem Geschlecht, dem Gesundheitszustand und der Art der Haltung und Fütterung der Tiere ab und sind durch jeden Fachmann leicht zu ermitteln.

- Die Wirkstoffe werden den Tieren nach den üblichen Methoden verabreicht. Die Art der Verabreichung hängt insbesondere von der Art, dem Verhalten und dem Gesundheitszustand der Tiere ab.
- Die Wirkstoffekönnen einmalig verabreicht werden. Die Wirkstoffe können aber auch während der ganzen oder während eines Teils der Wachstumsphase temporär oder kontinuierlich verabreicht werden. Bei kontinuierlicher Verabreichung kann die Anwendung ein- oder mehrmals täglich in regelmäβigen oder unregelmäβigen Abständen erfolgen.

Die Verabreichung erfolgt oral oder parenteral in dafür geeigneten Formulierungen oder in reiner Form. Orale Formulierungen sind Pulver, Tabletten, Granulate, Drenche, Boli sowie Futtermittel, Prämixe für Futtermittel, Formulierungen zur Verabreichung über Trinkwasser.

Die oralen Formulierungen enthalten den Wirkstoff in Konzentrationen von 0,01 ppm - 100 %, bevorzugt von 0,01 ppm - 1 %.

Parenterale Formulierungen sind Injektionen in Form von Lösungen, Emulsionen und Suspensionen, sowie Implantate.

Die Wirkstoffe können in den Formulierungen allein oder in Mischung mit anderen Wirkstoffen, Mineralsalzen, Spurenelementen, Vitaminen, Eiweißstoffen, Farbstoffen, Fetten oder Geschmacksstoffen vorliegen. Di Konzentrati n der Wirkstoff im Futt r b trägt normal rw ise twa 0.01-500 ppm, bev rzugt 0.1-50 ppm.

Die Wirkstoffe können als solche oder in Form von Prämixen oder Futterkonzentraten dem Futter zugesetzt werden.

Beispiel für die Zusammensetzung eines Kükenaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

200 g Weizen, 340 g Mais, 361 g Sojaschrot, 60 g Rindertalg, 15 g Dicalciumphosphat, 10 g Calciumcarbonat, 4 g
jodiertes Kochsalz, 7.5 g Vitamin-Mineral-Mischung und
2,5 g Wirkstoff-Prämix ergeben nach sorgfältigem Mischen
1 kg Futter.

In einem kg Futtermischung sind enthalten:
600 I.E. Vitamin A, 100 I.E. Vitamin D₃, 10 mg Vitamin
E, 1 mg Vitamin K₃, 3 mg Riboflavin, 2 mg Pyridoxin,
20 mcg Vitamin B₁₂, 5 mg Calciumpantothenat, 30 mg
Nikotinsäure, 200 mg Cholinchlorid, 200 mg Mn SO₂ x H₂O,
140 mg Zn SO₄ x 7 H₂O, 100 mg Fe SO₄ x 7 H₂O und 20 mg Cu
SO₄ x 5 H₂O.

2.5 g Wirkstoff-Prämix enthalten z.B. 10 mg Wirkstoff,
1 g DL-Methionin,Rest Sojabohnenmehl.
30

⁵ Beispiel für die Zusammensetzung eines Schweineaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

630 g Futtergetreideschrot (zusammengesetzt aus 200 g Mais, 150 g Gerste-, 150 g Hafer- und 130 g Weizenschrot), 10 80 g Fischmehl, 60 g Sojaschrot, 60 g Tapiokamehl, 38 g Bierhefe, 50 g Vitamin-Mineral-Mischung für Schweine, 30 g Leinkuchenmehl, 30 g Maiskleberfutter, 10 g Sojaöl, 10 g Zuckerrohrmelasse und 2 g Wirkstoff-Prämix (Zusammensetzung z.B. wie beim Kükenfutter) ergeben nach sorg-¹⁵ fältigem Mischen 1 kg Futter.

Die angegebenen Futtergemische sind zur Aufzucht und Mast von vorzugsweise Küken bzw. Schweinen abgestimmt, sie können jedoch in gleicher oder ähnlicher Zusammensetzung 20 auch zur Fütterung anderer Tiere verwendet werden.

25

30

5 Beispiel A

Ratten-Fütterungsversuch

Weibliche Laborratten 90-110 g schwer vom Typ SPF Wistar

(Züchtung Hagemann) werden ad lib mit Standard Rattenfutter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff versetzt
ist, gefüttert. Jeder Versuchsansatz wird mit Futter der
identischen Charge durchgeführt, so daβ Unterschiede in
der Zusammensetzung des Futters die Vergleichbarkeit der

15 Ergebnisse nicht beeinträchtigen können.

Die Ratten erhalten Wasser ad lib.

Jeweils 12 Ratten bilden eine Versuchsgruppe und werden
mit Futter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff
versetzt ist gefüttert. Eine Kontrollgruppe erhält Futter
ohne Wirkstoff. Das durchschnittliche Körpergewicht sowie
die Streuung in den Körpergewichten der Ratten ist in
jeder Versuchsgruppe gleich, so daß eine Vergleichbarkeit
der Versuchsgruppen untereinander gewährleistet ist.

Während des 13-tägigen Versuchs werden Gewichtszunahme und Futterverbrauch bestimmt.

Es werden die aus der Tabelle ersichtlichen Ergebnisse erhalten:

⁵ <u>Tabelle:</u> Ratten-Fütterungsversuch

5	Wirkstoff	Dosis 25 ppm	Gewichtszunahme
10		HCNHC ₄ H ₉ n 	113
15		HCNH-C1	113
20		COOC2H5 NHCNHCH3 0	118
25		о ∕инсинсн ³ ∥	115
		o HCNHCH ₃ DNH ₂	114
30			

5 Herstellungsbeispiele

Beispiel 1

Herstellung von

10

4,5 g (0,023 mol) 2-Amino-tetrahydrobenzothiophen-3-carbonsäureamid (hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966)) und 1,4 g (0,024mol) Methylisocyanat wurden in 100 ml trockenem Chloroform 24 h unter Rückfluß erhitzt.

Dann wurde die Chloroformphase dreimal mit je 50 ml Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingedampft. Das anfallende Rohprodukt wurde aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 5,5 g (95 %), Schmp. 202°C (Zers.)

25 EA Ber. C 52,2 Gef. C 52,2

H 6,0 H 5,9

N 16.6 N 16.6

Beispiel 2

30 Herstellung von

35

5,3 g (0,03 mol) 2-Amino-3-cyan -tetrahydr benzothioph n (hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966)) und 5,1 g (0,033 mol) 4-Chlorphenylisocyanat wurden in 100 ml trockenem Pyridin 10 Stunden bei 70°C gerührt. Das ausgefallene Rohprodukt wurde abgesaugt, mit verdünnter Salzsäure und mit Wasser gewaschen und aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 7,1 g (72 %); Fp. > 250°C.

EA Ber. C 57,9 Gef. C 58,0

H 4,3 H 4,2

N 12,7 N 12,7

C1 10,7 C1 10,7

Beispiel 3

15

N-Isopropyl-N'-2(3-cyan-4-tert,-butyl-thienyl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,1 g (35,6 mmol) Isopropylamin in 50 ml trockenem Toluol wurden 4 g (19,4 mmol) 2-Isocyana-to-4-tert.-butyl-3-cyan-thiophen, gelöst in 50 ml trockenem Toluol, zugetropft. Es wurde eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wurde die Lösung in 1 2,5 N-Salzsäure eingerührt, die organische Phase abgetrennt und mit 100 ml NaHCO3-Lösung gewaschen. Der nach Abdampfen des Toluols im Vakuum verbleibende Rückstand wurde aus Toluol/Petrolether umkristallisiert.

Ausbeute: 1,88 g (36,5 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 183-184°C.

5 Beispiel 4

N-Isopropyl-N'(2-carbomethoxy-thien-3-yl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,2 g (37 mmol) Isopropylamin in 50 ml
trockenem Toluol wurde eine Lösung von 6,4 g (35 mmol)
2-Carbomethoxy-3-isocyanato-thiophen (Esso Research and
Engineering Company, BE 767244-Q) in 50 ml trockenem
Toluol bei 0°C langsam zugetropft. Das Produkt fiel als
weißer Feststoff aus. Es wurde noch 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, dann abgesaugt und im Vakuum getrocknet.
Ausbeute: 6,8 g (80,3 % der Theorie),
Schmelzpunkt: 119°C.

20

25

30

5 Nach d n V rfahren der Beispi le 1-4 wurd n f lgende Verbindungen erhalten:

10	R ¹	s NR4	₇ 5	R ⁴ =	: H, R ⁵ = -	O C-NHR ⁶
	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
15	5	Н	H	3-CO ₂ Et	- ⊘ _{c1}	158
20	6	н	H	3-CO ₂ Et	-сн ₃	128
	7	н	н	3-C0 ₂ Et	—H	136
25	8	H	H '	3-C0 ₂ EŁ	◆	126
	9	-cH ³	-сн3	3-CO ₂ Et	-cH3	128 (Z.)
30	10 .	-сн ₃	-снэ	3-C0 ² Et	-n-Butyl	78
	11	-сн3	-сн _З	3-CO ₂ Et	-ch -ch ³	135
35	12	-сн3	-сн3	3-CO ₂ Et		156

Le A 23 725

5	Bsp.N	r. R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
	13	Н	н	3-C0 ₂ Et	-ch -ch -ch	98
10	14	◆	Н	3-C0 ₂ Et	-сн3	131
	15	◆	н	3-C0 ₂ Et	$ \bigcirc $	112-4
15	16	◆	н	3-C0 ₂ Et	-ch -ch -ch3	142
20	17	н	$ \bigcirc $	3-C0 ₂ Et	-сн _З	145
	18	н	$ \bigcirc $	3-C0 ₂ Et	n-Butyl	122,5
25	19	-сн ₃	-сн _З	0 3-C-O-C ₄ F	i ₉ -t -CH ₃	159
30	20	н	$ \bigcirc $	3-с-ин ²	-сн ₃	> 250
	21	н	◆	з-с-ин ⁵ 0	◆	> 250
35	22	н	$ \bigcirc $	з-с-ин ⁵ 0	-ch -ch3	> 250

5	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
	23	н	◆	3-C0 ₂ Et	-cH ³	155
10	24 t	ert.But	yl H	3-C≡N	н	229
15	25	н	i-Propyl	3- CO ₂ Et	-cH ³	91
	26 t	ert.But	yl H	3-C=N	$ \bigcirc $	212,5
20	27	H	\odot	3-C0 ₂ Et	н	126,5
	28	-c ₂ H ₅	-сн ₃	3-CO ₂ EŁ	-снз	121-2
25	29	Н	i-Propyl	3-C0 ₂ Et	—(H)	98-99
30	30	H .	н	2-CO ₂ Me	$ \bigcirc $	133
	31	H	н	2-C0 ₂ Me	Н	221
35	32	н	н	2-CO ₂ Me	-cH3	139

5	Bap, Nr	. R ¹	R ²	R3	R ⁶	Fp.[C]
10	33	н	◆	3-CO ₂ EŁ	◆	139-141
10	34	-Et	-сн ₃	3-CO ^S Ef	◆	154
15	35	-Et	-сн _З	3-CO ₂ Et	H	132-3
	36	-Et	-сн _З	3-CO ^S Ef	-cH ³ -cH ³	139-140
	37	-Et	-cH3	3-CO ₂ Et	n-Butyl	72
20	38	-сн _З	◆	о ∥ 9-с-ин ₂	-CH ₃	222
25	39	-сн3	◆	э-с-ин ²	-ch -ch	215
30	40	-сн3	◆	з-с-ин ^S [] 0	-сн ₂ -сн ₃	221
	41	-сн ₃	◆	3-С-ИН ₂	-n-Butyl	217
35	42	-сн3	◆	о 3-С-NH ₂	◆	>250

5	Bep.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
10	43	н	Н	2-C0 ₂ Me		135
	44	H .	н	3-C≔N	C=N	225
15	45	н	н	2-C0 ₂ Me	n-Butyl	72
	46 -	СНЗ	◆	3-CO ₂ Et	-сн ₃	135
20	47 -	снз	$ \bigcirc $	3-C0 ₂ Et	n-Butyl	119
	48 -	снз	◆	3-CO _Z Et	\bigcirc	113
25	49 -	СНЗ	$ \bigcirc $	3-C0 ₂ Et	-сн ^{э.} -сн ³	125
30	50	- (C)	H ₂) ₄ -	з-соон	-cH ³	174

Weiter werden analog zu den Beispielen 1 - 4 Verbindungen der folgenden Formel erhalten:

Le 23 725

5	Bsp.Nr.	n	<u>x</u>	R	Fp.[°C]
	51	3	COOC2H5	CH3	165
	52	3	COOC ₂ H ₅	i-Propyl	145
	53	3	COOC ₂ H ₅	3-Chlorphenyl	165
10	54	3	CN	-CH ₃	205
	55	3	CN	4-Chlorphenyl	>270
	56	4	COOCH ³	CH3	167
	57	4	COOCH ³	i-Propyl	165
	58	4	COOCH3	n-Butyl	130
15	59	4	COOCH3	Phenyl	176
	60	4	COOC ₄ H ₉ t	CH3	150
	61	4	COCH3	CH3	193
	62	4	coc ₆ H ₅	Phenyl	112
	64	4	CONH	i-Propyl	115
20	65	4	CONH2	n-Butyl	173
	66	4	CONH ₂	Cyclohexyl	185
	67	4	CONH ₂	Phenyl	200
	68	4	CONH2	3-Chlorphenyl	204
	69	4	CONH ₂	4-Chlorphenyl	221
25	70	4	CONHCH3	CH3	177
	71	4	CN	CH ³	209
	72	4	CN.	i-Propyl	217
	73	4	CN	n-Butyl	>260
	74	4	CN	Cyclohexyl	225
30	75	4	CN	Phenyl	235
	77	4	CN	2,6-Dichlorphenyl	>250
	78	5	COOC ₂ H ₅	CH ³	148
	79	5	COOC2H5	i-Propvl	113

Bsp.N	r. n	x	R	Fp.[°C]
80	5	cooc ₂ H ₅	3-Chlorphenyl	98
81	5	CN	СНЗ	227
82	5	CN	4-Chlorphenyl	>250
83	5	CONH ₂	CH ³	>230

weiterhin wurden hergestellt:

Bsp.	Nr.	Formel	·	[0°] q ⁷

5 Bsp.Nr. Formel Fp.[°C]

Weit	erhir	Weiterhin wurden hergestellt	gestellt			
		R ² R ³	,	A = NH - CONHR ⁶	CONHR ⁶	
Bap.	r.	Ţ.	8 2	er G	Я́б	Fp°C
9.		×	i-Propyl	COZEt	t-Buty1	113-11
92		x	i-Propy1	COZEt	Phenyl	121
6		I	1-Propy1	COZEt	2-Butyl	122
94		I	Ethy1	COZEt	i-Prop	104
96		×	Ethyl	COZEt	2-Butyl	109
96		×	Ethy1	COZEL	Phenyl	91
26		X	i-Propyl	COZEt	CH3	84-86
96		i-Propyl	×	CONH2	1-Prop	>250
66	•	×	Ethy1	COZEt	p-Toly1	44
100		×	Ethy1	COZEt	t-Buty1	146
101		Ethy1	CH ₃	COZEt	p-C1-Pheny1	164
102		Ethyl	CH3	COZEt	m-C1-Phenyl	166
103		Ethy1	снэ	COZEt	p-OCH ₃ -Phenyl	154
104		Ethyl	CH ₃	COZEt	p-Toly1	182
105		Ethyl	CH ₃	COZEt	p-CF3-Phenyl	177
					-	

Bap. Nr.	R1	R ²	R ³	R6	Fp • C
106	Ethyl	CH3	COZEt	t-Butyl	169
101	Ethyl	СНЗ	COZEt	o-Tolyl	131
108	Ethyl	CH3	COZEt	o-OCH ₃ -Phenyl	117
109	Ethyl	CH3	COZEt	2-Butyl	139
110	CH3	Ethyl	COZEt	o-Cl-Phenyl	46
111	CH3	Ethy1	COZEt	m-Cl-Phenyl	81
112	CH ₃	Ethyl	COzEt	p-C1-Phenyl	103
113	CH3	Ethy1	COzet	p-OCH ₃ -Phenyl	98
114	CH3	Ethy1	CO ₂ Et	p-Toly1	68
115	CH3	Ethy1	COZEt	p-CF3-Phenyl	46
116	CH ₃	Ethy1	COZEt	i-Propyl	82
117	CH3	Ethy1	COzEt	Cyclohexyl	θı
118	EHZ	Ethy1	COZEt	t-Butyl	152
119	CH3	Ethyl	COzet	Phenyl	108
120	CH3	Ethy1	COZEL	o-Tolyl	106
121	CH3	Ethy1	COZEt	o-OCH3-Phenyl	ů,
122	CH ₃	Ethy1	COZEt	2-Butyl	ð1
123	X	СНЭ	COzEt	o-C1-Phenyl	141
124	×	CH3	COZEt	m-C1-Phenyl	155
125	×	CH3	COZEt	p-C1-Phenyl	166

Bsp. Nr. R1	ra L	R _Z		9 Y	7. 0.
26	æ	CH3	COZEt	p-0CH ₃ -Pheny1	151
127	I	CH ₃	COZEt	p-Tolyl	153
128	=	CH3	COZEt	m-CF3-Phenyl	156
129	I	CH3	COZEt	i-Propyl	112
130	Ŧ	CH3	COZEt	Cyclohexyl	122
131	×	CH ₃	COZEt	t-Buty1	140
0	×	CHJ	COZEt	Phenyl	132
e	I	CHJ	COSEt	o-OCH ₃ -Pheny1	112
4	Œ	CH3	COZEt	o-roly1	155
ю	z	CH3	COZEt	2-Butyl	118
136	æ	снз	CO2CH3	снэ Снэ	202
	, æ	n-Pent	COZEt	CH ₃	. 8
138	×	Ethyl	COSEt	Cyclohexyl	101
.	æ	Ethy1	COZEt	o-C1-Phenyl	108
140	I	Ethy1	COZEt	m-CF3-Phenyl	85
141	×	Ethyl	COZEt	o-Tolyl	147

Bsp. Nr. R1	r L	R1	R ²	E E	я6	₽ • •
142		×	Ethy1	COZEL	o-OCH3-Phenyl	106
143		×	Ethy1	COSEt	m-C1-Phenyl	103
144		×	Ethy1	COZEt	p-C1-Phenyl	108
145		H	CH	COzEt	CH ₃	86
146		Ethy1	CH ₃	CO2-1-Propy1	t-Butyl	183
147		Ethy1	CH3	CO2-1-Propyl	1-Butyl	122
148		Ethy1	CH ₃	CO2-1-Propyl	i-Propy1	175
149		Fthyl	CH,	CO2-1-Propy1	СН3	130
150		I	æ	COZEt	o-c1-Phenyl	137
151		æ	I	COZEt	p-C1-Phenyl	171
152		×	æ	COZEt	m-CF3-Phenyl	147
153		æ	x	COzEt	3,5-Cl2-Phenyl	189
154		X	I	COzEt	3,4-C12-Phenyl	219
155		x	I	COZEt	p-Toly1	145
156		I	æ	COZEt	p-OCH3-Phenyl	148
167		#	I	COZEt	p-NO2-Phenyl	240
158		I	I	COZEt	n-Butyl	79
159		æ	=	COZEt	t-Butyl	176
160		×	T	COZEt	pF-Phenyl	165

Bsp. Nr.	- Ka	R	R3	Ré	Fp.C
161	æ	×	COZEt	Cyclohexyl	137
162	Ethyl	СНЗ	COZEt	CH2CH2-S-CH3	Öı
163	I	X	COZEt	o-OCH3-Phenyl	114
164	x	i-Propyl	COZEt	o-C1-Phenyl	112
165	x	i-Propyl	COSEt	m-C1-Phenyl	88
166	I	i-Propyl	COZEt	p-C1-Pheny1	135
167	×	i-Propyl	COZEL	p-OCH3-Phenyl	106
168	×	1-Propy1	COZEt	p-Tolyl	108
169	×	i-Propyl	COZEt	m-CF3-Phenyl	122
170	×	i-Propyl	COZEt	o-Telyl	144
171	x	i-Propyl	COZEL	o-OCH3-Phenyl	111
172	i-Propyl	x	CONH2	CH ₃	195
173	i-Propyl	I	CONH2	Phenyl	>250
174	i-Propyl	×	CONH2	Cyclohexyl	208
175	×	I	COZEt	2,4-Dimethylphenyl	176
176	Ħ	I	COZEt	o-Tolyl	142
177	×	=	COZEt	3,5-Dimethoxyphenyl	157
178	· :	×	COZEt	3,4-Dimethylphenyl	151
179	æ	æ	COzet	3,4-Methylendioxyphenyl	162

Bsp. Nr. R1	R	R2	R3	R6	Fp C
180	×	×	COZEt	m-Tolyl	137
181	x	I	COZEt	2,6-Dimethylphenyl	109
182	I	I	COSEt	2-OCH ₃ -4-CH ₃ -Phenyl	132
183	Ħ	I	COZEt	m-OCH3-Pheny1	143
184	I	x	COZEt	2,5-Dimethoxyphenyl	117
185	I	I	COZEt	2,3-Dimethylphenyl	176
186	I	x	COZEt	3,5-Dimethylphenyl	177
187	x	X	COZEt	3,4-Dimethoxyphenyl	165
188	I	CH ₃	COOH	i-Propy1	181
189	æ	CH3	COOH	o-Tolyl	232
190	I	Ethyl	COZEt	CH ₃	112
191	СНЭ	æ	COZEt	i-Propyl	121
192	CH3	I	COZEt	s-Butyl	92
193	CH3	x	COZEt	2-Butyl	87
194	CH3	I	COZEt	t-Butyl	137
196	CH3	×	COZEt	Cyclopentyl	113
196	СНЭ	I	COZEt	Cyclohexyl	163
197	CH3	I	COZEt	Phenyl	147
198	СНЭ	I	COZEt	p-OCH3-Pheny1	108

Bsp.	18p. Nr. R ¹	R1	R ²	R ₃	R6	Fp • C
199		СНЗ	F	COZEt	o-OCH3-Pheny1	94
200		×	n-Pentyl	COZEt	i-Propyl	ð1
201		×	n-Pentyl	COZEt	s-Butyl	Öı
202		æ	n-Pentyl	COZEt	2-Butyl	Ö1
203		x	n-Pentyl	COZEt	t-Butyl	101
204		æ	n-Pentyl	COZEt	Cyclohexyl	73
202	•	x	n-Pentyl	COZEL	Phenyl	ð1
902		×	n-Pentyl	COZEt	Cyclopentyl	74
202		×	n-Pentyl	COZEt	p-0CH ₃ -Pheny1	46
208		×	n-Pentyl	COZEt	o-OCH ₃ -Phenyl	Öı
209		±	n-Pentyl	COZEt	A = NHCONCH ₃ -Phenyl	4
210		Ŧ	n-Pentyl	COZEt	o-Tolyl	80
211		×	n-Pentyl	COZEt	m-Toly1	65
212		æ	n-Pentyl	COzet	p-Tolyl	66
213		æ	n-Pentyl	COZEt	2,3-Dimethylphenyl	66
214		×	n-Pentyl	COZEt	2-i-Propylphenyl	73
212		×	n-Pentyl	COZEt	2,4,5-Trimethylphenyl	86

		e 0	160
	ONHR ⁶	R6	CH ₃ i-Propyl n.Butyl
	A = NHCONHR ⁶	E E	C2H5 C2H5 C2H5
W it rhin wurden hergestellt	R ₂	R ²	* * *
wurden h	1 R R	r ₁	CO ₂ CH ₃ CO ₂ CH ₃ CO ₂ CH ₃
w it rhin		Bsp. Nr. R ¹	216 217 218

5

Herstellung der Ausgangsprodukte

Beispiel la

10 2-Isocyanato-3-carboethoxythiophen

Zu 338 ml 20 %iger Phosgenlösung in Toluol (0,68 mol) wurde bei -10°C eine Lösung von 78 g (0,46 mol) 2-Amino-3-carbethoxythiophen in 700 ml Toluol zugetropft. Nach be-

- 15 endetem Zutropfen ließ- man innerhalb einer Stunde auf Raumtemperatur kommen und erwärmte dann langsam während einer Stunde bis zum Sieden. Die nun dunkelbraune Lösung wurde noch 2 Stunden unter Rückfluß gekocht, danach das überschüssige Phosgen durch Einleiten eines trockenen
- 20 Stickstoffs ausgetrieben. Anschließend wurde das Toluol im Vakuum abdestilliert mit dem Rückstand an der Ölpumpe destilliert.

Siedepunkt: 95°C bei 6 Pa

Ausbeute: 61,8 g, 69 % der Theorie

25 Ausgangssubstanzen:

K. Gewald, Chem. Ber. 98, 3571-3577 (1965)

K. Gewald, E. Schinke und H. Böttcher, Chem. Ber. <u>99</u>, 94-100 (1966).

30 Analog erhielt man die Thienylisocyanate der Formel III

Analog wurden erhalten:

35

Schmp.: 38°C

5 Ic	C-oc ₂ H ₅	Sdp.: 120°C (1 Pa)
10 Id	$H_5C_2 \qquad \qquad C-OC_2H_5$	Sdp.: 101°C (30 Pa)
15 Ie	S N=C=0	Schmp.: 90-93°C
If 20	(CH ³) ³ C N=C=0	Schmp.: 62-63°C
25	C-O-CH ₂ -CH=CH ₂	Sdp.: 160°C (30 Pa), IR 2200, 1690 cm ⁻ im Kugelrohr destil- liert
30 Ih	CH ₃ C-OC ₂ H ₅	Sdp.: 142-147°C (5 Pa) IR: 2250, 1690 cm ⁻¹

li	H ₃ C C-OC ₂ H ₅	Sdp.: 103°C (30 Pa) IR: 2250, 1690 cm ⁻¹
ij	H ₃ C S N=C=0	Sdp.: 88°C (20 Pa) IR 2250, 1700 Schmp.: 45°C
Ik	CH3(CH2)4 5 N=C=0	Sdp.: 125°C (90 Pa) IR 2250, 1710
11	H ₃ C CH S N=C=0	Sdp.: 96°C (15 Pa) IR 2250, 1710
Im	C-OC ₂ H ₅	Sdp.: 75°C (40 Pa)
In	COZEt	Sdp.: 105°C (20 Pp)

5 Beispiel IIa

2-Amino-3-t-butyloxycarbonyl-4,5-dimethylthiophen

Ansatz: 100 g (0,71 mol) Cyanessigsäure tert.10 butylester

51,2 g (0,71 mol) Butanon 23,9 g (0,75 mol) Schwefel

71 ml Morpholin 140 ml Ethanol p.A

15

Das Keton wurde in Ethanol gelöst, dann wurden Morpholin und Schwefel zugegeben.

Zu der gelben Suspension wurde Cyanessigsäure-tert.-butyl20 ester zugetropft. Anschließend wurde 3 h auf 60°C erwärmt.
Nach Abkühlung wurde das Gemisch auf 1 l Wasser gegossen,
750 ml Ether zugefügt, die organische Phase abgetrennt,
die wäßrige Phase mit 200 ml Ether extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden mit 2 x 200 ml NaOH (5 %ig),
25 200 ml Wasser, 2 x 200 ml 5 %iger H₂SO₄, 200 ml Wasser und
200 ml NaHCO₃ gewaschen, mit Na₂SO₄ getrocknet. Nach Verdampfen des Lösungsmittels im Vakuum verblieben 133,8 g

Impfkristalle wurden zum Rohprodukt gegeben, wobei der 30 Kolbeninhalt erstarrte.

Ausbeute: 50 g = 31 % der Theorie Fp: 82-85°C

⁵ Anal g rhält man di Amin thi ph n der Form 1

10

	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	Physik.Daten
15	ПЪ	C ₂ H ₅	сн _З	cooc ₂ H ₅	Fp 44°C
	IIc	H	i-Propyl	COOC ₂ H ₅	101°C
		•			(5 Pascal)
	IId	Н	i-Butyl	COOC ₂ H ₅	
	Ile	Н	n-Pentyl	COOC ₂ H ₅	152°C
20	•				(50 Pascal)
	IIf	CH3	С ₂ Н ₅	COOC ₂ H ₅	148°C
			·		(250 Pascal)
	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R3	Fp. [*C]
25	IIg	. ←CH ₂	} 3	соо ₂ сн ₅	90
	IIh	+CH ₂		CN	149
	IIi	-←CH ₂	+4	COOCH ³	112
	IIj	-€СН ₂	+4	CN	143
30	IIk	+ch 2	+4	CONH ₂	185
	111) 5	COOC ₂ H ₅	105
	IIm	-+cH ₂	+ 5	CN	121
	lIn	+cH ₂ ·	1 5	CONH ₂	170

35

5 Patentansprüche

 Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I

10



15

in welcher

20

A für die Reste la und Ib steht

für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,

Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,

Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Rest

aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,

für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,

- R¹ und R² gem insam mit d n angrenz nden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen oder heterocylischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- R³ für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht.
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- 15 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 20
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cylcoalkyl steht,
- R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 30 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl
 steht.
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht, 35

als leistungsfördernde Mittel für Tiere.

Le A 23 725

5 2. Thienylis cyanate der Formel III

in welcher

- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,

 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,

 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion trag n kann,
- 30 R³ für die Reste COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
 - R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Methyl, Cycloalkyl, C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

35

- 5 R8 für Wass rstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht mit Ausnahme von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-isocyanat.

Verfahren zur Herstellung der Thienylisocyanate der Formel III gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienylamine der Formel V

25 in welcher

 R^{1} , R^{2} , R^{3} die in Anspruch 2 angegebene Bedeutung besitzen,

30 mit Phosgen umsetzt.

35

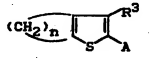
5 4. Thi nylharnstoffe der -ischarnstoffe der Formel VI

- in welcher
 - n für 3, 4, 5 oder 6 steht,
- A für die Reste la und lb steht

- für den Fall, daß n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
- R⁴ für Wasserstoff oder Alkyl steht, 30
 - R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

- für Wasserstoff, gegeben nfalls substitui rtes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloslkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- 15 R9 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
 - 5. Verfahren zur Herstellung der Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI

25



VI

30 in welcher

n für 3, 4, oder 6 steht.

5 A für die Reste Ia und Ib steht

10

15 R³ für den Fall, daß n für 4, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

20

25

- R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

30

R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

- 5 R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht, dadurch gekennzeichnet.

daß man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁵ für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII

$$(CH_2)_n | R^3$$
VII

in welcher

n, R^3 und R^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Isocyanaten der Formel VIII

OCN - R⁶ VIII

in welcher

35 R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat,

ums tzt, od r

10

b) daß man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

in welcher

n und R³ die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Aminen der Formel IV

$$H - MR^5R^6$$
 IV

in welcher

20

 R^5 und R^6 die oben angegebene Bedeutung haben,

25 umsetzt, oder

c) daß man für den Fall, daß A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

n, \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

5 mit Imidokohlensäure sterhalog niden d r Formel X

$$Hal - C = N - R^6$$
 X

10

in welcher

 R^5 und R^6 die oben angegebene Bedeutung haben und

.5

Hal für Halogen steht,

umsetzt.

- 6. Mittel zur Leistungsförderung von Tieren gekennzeichnet durch einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 7. Tierfutter, Trinkwasser für Tiere, Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser für Tiere gekennzeichnet durch
 einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 8. Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1 zur Leistungsförderung von Tieren.
 - 9. Verfahren zur Herstellung von Mitteln zur Leistungsförderung von Tieren, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I

5	gemäβ	Anspruch	1	mit	Streck-	und/oder	Verdünnungsmit-
	teln 1	vermischt.					

10. Verfahren zur Herstellung von Tierfutter, Trinkwasser für Tiere oder Zusätze für Tierfutter und Trinkwass r für Tiere, dadurch gekennzeichnet, daß manThienyl-harnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I gemäß Anspruch 1 mit Futtermitteln oder Trinkwasser und gegebenenfalls weiteren Hilfstoffen vermischt.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 86 10 6209

		GIGE DOKUMENTE	4			·	
ategone		nents mit Angabe, soweit erforderlich, tilgsblichen Telle	Betri Anspr			SSIFIKATION DE ELDUNG (Int. CI	
Y Y	DE-A-2 645 613 CYANAMID) * Ansprüche * 		1,4		C 07 C 07 C 07	K 1/ D 333/ D 333/ D 333/ D 333/	38 68 78
•	* Ansprüche *		-/-			2 000,	
Y	DE-A-2 510 936 * Ansprüche *	(CHEVRON)	1,6				
A	DE-A-2 648 248 CYANAMID) * Ansprüche *	(AMERICAN	1,4	-7			
A	AT-B- 311 994 * Ansprüche *	(DR. F. SAUTER)	1,4		REG	CHERCHIERTE	•
A	1, 2. Juli 1979 814x, Columbus,	Ohio, US; & BR - AMERICAN CYANAMID	1,4		SACHO A 23	K 1/9 D 333/9	00
Der		rde für alle Patentansprüche erstellt			- <u> </u>		
	Recherchenort DEN HAAG	Abschlußdatum der Recherche 25-08-1986	. c	HOUL	Y J.	er	
X : vor Y : vor and A : tec O : nic	TEGORIE DER GENANNTEN D n besonderer Bedeutung allein i n besonderer Bedeutung in Verl deren Veröffentlichung derselbe hnologischer Hintergrund htschriftliche Offenbarung ischenliteratur	betrachtet nach di bindung mit in r D: in der /	em Anmei Anmeldun	dedatu: g angel	m veröffe jührtes D	och erst am o intlicht worde lokument • s Dokument	der n ist